PCT

WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 7:

A61K 38/18, A61P 9/10

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 00/35475

1

(43) Internationales
Veröffentlichungsdatum:

22. Juni 2000 (22.06.00)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP99/09864

(22) Internationales Anmeldedatum:

13. Dezember 1999

(13.12.99)

A2

(30) Prioritätsdaten:

198 57 609.9

14. Dezember 1998 (14.12.98) DE

(71)(72) Anmelder und Erfinder: EHRENREICH, Hannelore [DE/DE]; Valentinsbreite 21, D-37077 Göttingen (DE). GLEITER, Christoph [DE/DE]; Am Unteren Herrlesberg 5, D-72074 Tübingen (DE).

(74) Anwalt: PFENNING MEINIG & PARTNER GBR; Mozartstrasse 17, D-80336 München (DE). (81) Bestimmungsstaaten: AE, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW, ARIPO Patent (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht

Ohne internationalen Recherchenbericht und erneut zu veröffentlichen nach Erhalt des Berichts.

- (54) Title: METHOD FOR THE TREATMENT OF CEREBRAL ISCHAEMIA AND USE OF ERYTHROPOIETIN OR ERYTHROPOIETIN DERIVATIVES FOR THE TREATMENT OF CEREBRAL ISCHAEMIA
- (54) Bezeichnung: VERFAHREN ZUR BEHANDLUNG VON CEREBRALEN ISCHÄMIEN SOWIE VERWENDUNG VON ERYTHROPOIETIN ODER ERYTHROPOIETIN-DERIVATEN ZUR BEHANDLUNG VON CEREBRALEN ISCHÄMIEN

(57) Abstract

The invention relates to a method for the treatment of cerebral ischaemia and to an agent for the treatment of cerebral ischaemia, notably in humans, of the kind seen, for example, in stroke patients. Surprisingly it was found that the peripheral administration of erythropoietin to ischaemic cerebral tissue has a marked protective effect. Erythropoietin dramatically reduces the area of permanently damaged cerebral tissue, notably in the penumbra, in comparison to results obtained with conventional measures without administration of erythropoietin.

(57) Zusammenfassung

Die vorliegende Erfindung bezieht sich auf ein Verfahren zur Behandlung von cerebralen Ischämien sowie auf ein Mittel zur Behandlung cerebraler Ischämien insbesondere des Menschen, wie sie beispielsweise bei Schlaganfallpatienten auftreten. Überraschend wurde gefunden, daß die periphere Gabe von Erythropoietin auf das von der Ischämie betroffene cerebrale Gewebe einen ausgeprägt protektiven Effekt aufweist. Erythropoietin bewirkt dabei, daß der Bereich des dauerhaft geschädigten cerebralen Gewebes, insbesondere in der Penumbra, dramatisch verkleinert wird gegenüber herkömmlichen Maßnahmen bei cerebraler Ischämie ohne Erythropoietingabe.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
AT	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
AU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
AZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
BJ	Benin	IE	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
CA	Kanada	IT	Italien	MX	Mexiko		Amerika
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CG	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
СН	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neuseeland	ZW	Zimbabwe
CM	Kamerun		Korea	PL	Polen		
CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CU	Kuba	KZ	Kasachstan	RO	Rumänien		
cz	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DE	Deutschland	LI	Liechtenstein	SD	Sudan		
DK	Dänemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
EE	Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		

PCT/EP99/09864

Verfahren zur Behandlung von cerebralen Ischämien sowie Verwendung von Erythropoietin oder Erythropoietin-Derivaten zur Behandlung von cerebralen Ischämien

Die vorliegende Erfindung bezieht sich auf ein Verfahren zur Behandlung von cerebralen Ischämien sowie auf ein Mittel zur Behandlung cerebraler Ischämien von Säugetieren, insbesondere des Menschen, wie sie beispielsweise bei Schlaganfallpatienten auftreten.

Beim ischämischen Hirninfarkt unterscheidet man die geschädigten Bereiche in ischämische Kernzone sowie die den Kern umgebende sogenannte Penumbra. Das Ausmaß von ischämischem Kern plus Penumbra determiniert die Schadensgröße nach ischämischem Insult.

15

5

Erythropoietin, auch abgekürzt als "EPO" bezeichnet, ist ein körpereigenes Glycoprotein mit einem Molekulargewicht von 30000 Dalton (W. Jelkmann, "Erythropoietin: Structure, Control of Production, and Function", Physiological Reviews, 1992, Band 72, Seiten 449 bis 489). Es ist ein wesentlicher Wachstumsfaktor für die Produktion von Erythrozyten und wurde bereits 1977 erstmals isoliert.

5

10

15

20

25

Erythropoietin ist seit vielen Jahren in häufigem klinischem Gebrauch bei Patienten mit renaler Anämie bei Nephrodialyse, zur Gewinnung größerer Mengen autologen Blutes vor geplanten Operationen und geriet auch als Dopingmittel in die Schlagzeilen der Presse.

Dabei erwies sich Erythropoietin als ausgesprochen gut verträglich. Als relevante Nebenwirkungen sind insbesondere die oft therapeutisch erwünschte Stimulation der Hämatopoiese mit Polyglobulie sowie eine selten zu beobachtende arterielle Hypertonie zu nennen. Beide Auswirkungen sind hauptsächlich nach chronischer Erythropoietin-Gabe zu erwarten. Sie sind im Bedarfsfall relativ einfach durch medikamentöse Behandlung bzw. Aderlaß abzuhelfen.
Unverträglichkeitsreaktionen bzw. anaphylaktische Reaktionen gehören bei Erythropoietin zu den Raritäten.

Bis heute gibt es keine wirksame Therapie cerebraler Ischämien, wie beispielsweise zur Behandlung von

PCT/EP99/09864 WO 00/35475

Schlaganfallpatienten, ohne Eingriff in den Kopfbereich des Patienten.

5

10

15

20

25

Sakanaka M. et al. offenbaren in PNAS 1998, Band 95, nr. 8, S. 4635 - 4640, daß die zentrale Gabe von Erythropoietin im Tierversuch eine protektive Wirkung auf cerebrale Neuronen ausübt. Aufgrund der Kenntnis, daß die Blut-Hirn-Schranke durch größere Proteine nicht überwunden werden kann, erfolgt in sämtlichen Versuchen die Gabe des Erythropoietin direkt zentral in den lateralen Ventrikel. Eine derartige unmittelbar intraventrikuläre Gabe des Erythropoietin, d.h. unmittelbare Infusion des Erythropoietin in das Hirngewebe scheidet jedoch beim Menschen aufgrund der hohen Risiken, die mit der Anlage und dem Unterhalt einer temporären Ventrikeldrainage verbunden sind, beispielsweise Infektionen oder Blutungen, aus.

DelMastro L. et al. offenbaren in Oncologist 1998, 3/5, S. 314-318, daß die präventive Gabe von Erythropoietin eine Anämie in chemotherapeutisch behandelten Krebspatienten verhindern und damit präventiv das Risiko derartiger Patienten bzgl. einer cerebralen Ischämie in Folge einer chemotherapeutisch verursachten Anämie reduzieren kann. Eine Therapie für eine bereits vorliegende cerebrale Ischämie, insbesondere bei nicht chemotherapeutisch behandelten Patienten, ist darin nicht offenbart.

Aufgabe der vorliegenden Erfindung ist es daher, ein Verfahren zur Behandlung von cerebralen Ischämien, ein Mittel zur Verwendung bei der Behandlung cerebraler Ischämien sowie ein Mittel zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung cerebraler Ischämien zur Verfügung zu stellen, die einfach und möglichst nebenwirkungsfrei sowie risikenfrei angewandt werden können.

5

10

15

20

25

Diese Aufgabe wird durch das Verfahren nach Anspruch 1, die Verwendung zur Herstellung eines Arzneimittels nach Anspruch 9 sowie die Verwendung nach Anspruch 17 gelöst. Vorteilhafte Weiterbildungen der erfindungsgemäßen Verfahren und Verwendungen werden in den jeweiligen abhängigen Ansprüchen gegeben.

Ansatzpunkt für das erfindungsgemäße Verfahren und die erfindungsgemäßen Verwendungen von Erythropoietin ist es, daß nach stattgefundener Ischämie, beispielsweise nach einem Schlaganfall, möglichst früh so viel wie möglich des geschädigten Hirngewebes, insbesondere der Penumbra, gerettet werden sollte. Es wurde gefunden, daß eine periphere Gabe von Erythropoietin einen ausgeprägt protektiven Effekt auf das von der Ischämie betroffene cerebrale Gewebe aufweist. Erythropoietin bewirkt dabei, daß der Bereich des geschädigten cerebralen Gewebes, insbesondere in der Penumbra, dramatisch verkeinert wird gegenüber herkömmlichen Maßnahmen bei cerebraler Ischämie ohne Erythropoietingabe.

Diese unerwartete gewebsrettende Wirkung des peripher gegebenen Erythropoietins bei cerebraler Ischämie des Menschen ist schon deshalb nicht selbstverständlich, da Erythropoietin bekanntermaßen als größeres Protein mit einem Molekulargewicht von ca. 30000 Dalton die Blut-Hirn-Schranke gewöhnlich nicht zu überwinden vermag. Eine unmittelbar intraventrikuläre Gabe des Erythropoietin, d.h. unmittelbare Infusion des Erythropoietin in das Hirngewebe scheidet jedoch beim Menschen gewöhnlich aus wegen Risiken, die mit der Anlage und dem Unterhalt einer temporären Ventrikeldrainage verbunden sind, wie Infektionen oder Blutungen.

5

10

15

20.

25

Es ist das Verdienst der vorliegenden Erfindung, zu erkennen und umzusetzen, daß überraschenderweise zur Behandlung einer stattgehabten cerebralen Ischämie unmittelbar nach dem schädigenden Ereignis Erythropoietin peripher als Arzneimittel gegeben werden kann und dann in das geschädigte Hirnareal übergeht und wirksam wird.

Die periphere Gabe von Erythropoietin, d.h. diesseits der Blut-Hirn-Schranke, erfolgt vorteilhafterweise intramuskulär oder vaskulär. Eine unmittelbar vaskuläre Gabe, die bekanntermaßen vorteilhafterweise bei Arzneimitteln meist intravenös erfolgen sollte, bietet sich hier geradezu an, um das Erythropoietin innerhalb eines kurzen Zeitraums, d.h. so rasch wie möglich nach dem schädigenden Ereignis, in einer

hohen Dosis zu dem geschädigten cerebralen Gewebe zu bringen.

Es ist daher davon auszugehen, daß Erythropoietin unmittelbar nach der Schädigung des Hirngewebes durch die Ischämie in den geschädigten Bereichen die Blut-Hirn-Schranke überwinden kann. Daher ist es möglich, dem beispielsweise durch einen Schlaganfall geschädigten Patienten ein Arzneimittel, das Erythropoietin enthält, zu verabreichen, wobei das Erythropoietin tatsächlich das geschädigte Hirngewebe erreicht.

5

10

15

20

25

Damit steht erstmals ein wirksames Therapeutikum für die cerebrale Ischämie bei Säugetieren, insbesondere beim Menschen, wie beispielsweise bei einem Schlaganfall, zur Verfügung.

Vorteilhaft ist dabei weiterhin, daß die intakte Blut-Hirn-Schranke in den nicht-geschädigten cerebralen Gewebebereichen ein Eindringen des dort nicht benötigten Erythropoietin weiterhin wirksam verhindert und so die nicht von dem ischämischen Infarkt betroffenen Gewebebereiche von der Therapie nicht beeinflußt werden, also auch keine oder nur stark verringerte Nebenwirkungen auftreten können.

Vorteilhafterweise wird Erythropoietin als Arzneimittel mit einer Dosierung in Höhe von 5000 bis 100000 Einheiten, idealerweise von 35000 Einheiten, pro Gabe, möglichst mit einer Gabe pro Tag in den

ersten Tagen, erstmals möglichst innerhalb von 8
Stunden nach dem Schlaganfall, angewandt. Es genügen
dabei einige wenige Gaben von Erythropoietin, um den
therapeutischen Effekt herbeizuführen. Dies hat
weiterhin den Vorteil, daß die hauptsächlich bei
langdauernden, kontinuierlichen Behandlungen anderer
Krankheitsbilder nach dem oben beschriebenen Stand
der Technik beobachteten Nebenwirkungen und Risiken
bei der Verwendung von Erythropoietin zur Behandlung
cerebraler Ischämie nicht oder nur geringfügig
auftreten werden.

5

10

15

20

25

Erythropoietin ist aus dem Stand der Technik bekannt. Humanes Erythropoietin wurde erstmals aus Urin isoliert (T. Miyake et al. 1977, J. Biol. Chem., Bd. 252, S. 5558 - 5564). Heute erfolgt die Herstellung durch DNA-Rekombination. Durch diese Methode kann es in ausreichenden Mengen hergestellt und erfindungsgemäß verwendet werden. Auch weitere Varianten des Erythropoietins mit veränderter Aminosäuresequenz oder -struktur oder auch Bruchstücke mit den für die biologische Funktion des Erythropoietin relevanten funktionellen Sequenzabschnitten können für die erfindungsgemäße Verwendung eingesetzt werden und sollen unter den Begriff "Erythropoietin", wie er in dieser Anmeldung verwendet wird, fallen. Variabilität der erfindungsgemäß einsetzbaren Erythropoietin-Varianten ergibt sich weiterhin aus Abwandlungen in der Glycosilierung des Erythropoietins.

Bei dem erfindungsgemäß zu verwendenden Erythropoietin kann es sich folglich unter anderem um das humane Erythropoietin handeln, wie es natürlicherweise vorkommt, oder auch um Erythropoietin-Produkte bzw. Erythropoietin-Analoga (allgemein: Erythropoietin-Varianten bzw. -Derivate), die Abwandlungen von dem natürlichen humanen Erythropoietin aufweisen, wie zum Beispiel Modifikationen der Sequenz wie Deletionen und Substitutionen, oder auch Abwandlungen der Kohlenhydratzusammensetzungen. Derartige Erythropoietin-Produkte können durch verschiedene Herstellungsverfahren erzeugt werden. Derartige Herstellungsverfahren für erfindungsgemäß einsetzbare Erythropoietin-Varianten, -Derivate bzw. -Analoga sind beispielsweise in den Patentanmeldungen WO 86/03520, WO 85/02610, WO 90/11354, WO 91/06667, WO 91/09955, WO 93/09222, WO 94/12650, WO 95/31560 und WO 95/05465 beschrieben, deren Offenbarungen sämtlich vollständig hiermit in den Offenbarungsgehalt in die vorliegende Patentanmeldung per Referenz hierauf aufgenommen und in die vorliegende Patentanmeldung eingeschlossen sein sollen.

Im folgenden werden Beispiele für das erfindungsgemäße Verfahren und die erfindungsgemäßen Verwendungen gegeben.

Es zeigen:

5

10

15

20

Fig 1 das Auftreten von Erythropoietin im Serum und in der Cerebrospinalflüssigkeit nach einem Schlaganfall, sowie

Fig. 2 das Läsionsausmaß nach cerebraler Ischämie.

5

10

15

20

25

In Fig. 1A ist der Mittelwert der Serumkonzentration von 4 Patienten mit Schlaganfall, d.h. deren periphere Konzentration von Erythropoietin über mehrere Tage aufgetragen, denen ca. 8 Stunden, ca. 24 Stunden und nochmals ca. 48 Stunden nach dem Schlaganfall jeweils eine Dosis von 35000 IE humanes rekombinantes Erythropoietin (Präparat "Neorecormon" der Fa. Hoffmann-LaRoche AG) intravenös gegeben wurde. Es ist zu erkennen, daß die Serumkonzentration innerhalb der ersten Tage ihr Maximum erreicht und anschließend wieder stark abfällt.

In Fig. 1B sind die Konzentrationen von EPO in sechs Kontrollpatienten mit nichtischämischen neurologischen Erkrankungen ("Neurological Desease Controls") nach Infusion von Erythropoietin, in zwei unbehandelten Schlaganfallspatienten ("Stroke Controls") ohne Infusion von Erythropoietin sowie in vier Schlaganfallspatienten ("EPO-Patients") nach Infusion von Erythropoietin wie bei den Kontrollpatienten dargestellt. Dargestellt ist dabei der Mittelwert der EPO-Konzentration in der Cerebrospinalflüssigkeit, wie er im Mittel 6,4 Stunden nach einer ersten Infusion von 35000 IE humanen rekombinanten Erythropoietins (Präparat "Neorecormon" der Fa. Hoffmann-LaRoche AG) bestimmt

wurde. Bei den vier Schlaganfallpatienten ("EPO-Patients") handelt es sich um dieselben Patienten wie in Fig. 1A.

Es ist, unter Berücksichtigung der verwendeten logarithmischen Skala der Darstellung in Fig. 1B, unmittelbar zu erkennen, daß die Konzentration des Erythropoietin in der Cerebrospinalflüssigkeit in Schlaganfallspatienten ("EPO-Patients") um das ca. 100-fache über der der gleich behandelten Kontrollpatienten ("Neurological Disease Controls") oder auch der unbehandelten Schlaganfallspatienten ("Stroke-Controls") liegt.

5

10

15

20

25

30

Es ist das Verdienst der vorliegenden Erfindung, zu erkennen, daß im Falle einer cerebralen Ischämie die Blut-Hirn-Schranke für Erythropoietin durchlässig wird, so daß zur Behandlung einer cerebralen Ischämie unmittelbar nach dem schädigenden Ereignis Erythropoietin peripher als Arzneimittel in das geschädigte Hirnareal übergehen und wirksam werden kann.

Fig. 2 zeigt das Läsionsausmaß nach einem Schlaganfall bei einem 73 Jahre alten Patienten. Die gezeigten Aufnahmen wurden mittels magnetischer Kernresonanzspektroskopie ("diffusion-weighted MRI") erzeugt.

Der Patient wurde ca. 8 Stunden nach einem Schlaganfall mit 35000 IE humanem rekombinantem Erythropoietin (Präparat "Neorecormon" der Fa. Hoffmann-LaRoche AG) intravenös infundiert. Ca. 24 Stunden und 48 Stunden nach dem Schlaganfall wurde

jeweils eine weitere gleich hohe Dosis Erythropoietin gegeben.

Fig 2A zeigt dabei drei Schnittansichten von unten während des Therapieverlaufs durch das Gehirn des Patienten ca. 7 Stunden nach dem Schlaganfall.

Deutlich durch ihre weiße Färbung abgesetzt sind die durch den Schlaganfall geschädigten Bereiche zu erkennen.

5

10

15

In Fig. 2B sind die geschädigten Bereiche ca. 3 Tage nach dem Schlaganfall ebenfalls durch ihre weißliche Färbung (mit dunklem Kern) zu erkennen..

Fig. 2C zeigt dieselben Schnittansichten nach 18
Tagen. Deutlich zu erkennen ist, daß es zu einer
markanten Reduktion der Primärläsion kam. Diese
Reduktion des ischämischen Infarktareals ist u.a. der
Behandlung mit Erythropoietin zuzuschreiben.

Patentansprüche

5

15

20

Verfahren zur Behandlung von cerebralen
 Ischämien eines Säugetieres, dadurch
 gekennzeichnet, daß Erythropoietin peripher
 appliziert wird.

- Verfahren nach dem vorhergehenden Anspruch, dadurch gekennzeichnet, daß die Applikation vaskulär erfolgt.
- 3. Verfahren nach dem vorhergehenden Anspruch, dadurch gekennzeichnet, daß die Applikation intravenös erfolgt.
 - 4. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß das Erythropoietin zur Behandlung des Schlaganfalls appliziert wird.
 - 5. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß das Erythropoietin in einer Dosis von 5000 IE bis 100000 IE pro Gabe und/oder pro Tag appliziert wird.
 - 6. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß das Erythropoietin in einer Dosis von 35000 IE pro Gabe und/oder pro Tag appliziert wird.

7. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß als Erythropoietin natives oder rekombinantes menschliches oder tierisches Erythropoietin oder ein Derivat hiervon appliziert wird.

5

8. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß als Säugetier ein Mensch behandelt wird.

10

9. Verwendung von Erythropoietin zur Herstellung eines peripher zu applizierenden Arzneimittels zur Behandlung von cerebralen Ischämien von Säugetieren.

15

10. Verwendung nach dem vorhergehenden Anspruch zur Herstellung eines vaskulär zu applizierenden Arzneimittels.

- 11. Verwendung nach dem vorhergehenden Anspruch zur Herstellung eines intravenös zu applizierenden Arzneimittels.
- 12. Verwendung nach einem der Ansprüche 9 bis 11 zur Herstellung eines peripher zu applizierenden Arzneimittels zur Behandlung des Schlaganfalls.
 - 13. Verwendung nach einem der Ansprüche 9 bis 12 in einer Dosis von 5000 IE bis 100000 IE pro Gabe und/oder pro Tag.

14. Verwendung nach einem der Ansprüche 9 bis 13 in einer Dosis von 35000 IE pro Gabe und/oder pro Tag.

- 15. Verwendung nach einem der Ansprüche 9 bis 14, dadurch gekennzeichnet, daß als Erythropoietin ein natives oder rekombinantes menschliches oder tierisches Erythropoietin oder ein Derivat hiervon verwendet wird.
- 16. Verwendung nach einem der Ansprüche 9 bis 15, dadurch gekennzeichnet, daß das Säugetier ein Mensch ist.

5

- 17. Verwendung von Erythropoietin als peripher zu applizierendes Mittel zur Behandlung von cerebralen Ischämien eines Säugetieres.
- 18. Verwendung nach dem vorhergehenden Anspruch als vaskulär zu applizierendes Mittel.
 - 19. Verwendung nach dem vorhergehenden Anspruch als intravenös zu applizierendes Mittel.
 - 20. Verwendung nach einem der Ansprüche 17 bis 19 zur Behandlung des Schlaganfalls.
 - 21. Verwendung nach einem der Ansprüche 17 bis 20 in einer Dosis von 5000 IE bis 100000 IE pro Gabe und/oder pro Tag.

22. Verwendung nach einem der Ansprüche 17 bis 21 in einer Dosis von 35000 IE pro Gabe und/oder pro Tag.

- 23. Verwendung nach einem der Ansprüche 17 bis 22, dadurch gekennzeichnet, daß als Erythropoietin ein natives oder rekombinantes menschliches oder tierisches Erythropoietin oder ein Derivat hiervon verwendet wird.
- Verwendung nach einem der Ansprüche 17 bis 23,
 dadurch gekennzeichnet, daß das Säugetier ein Mensch ist.

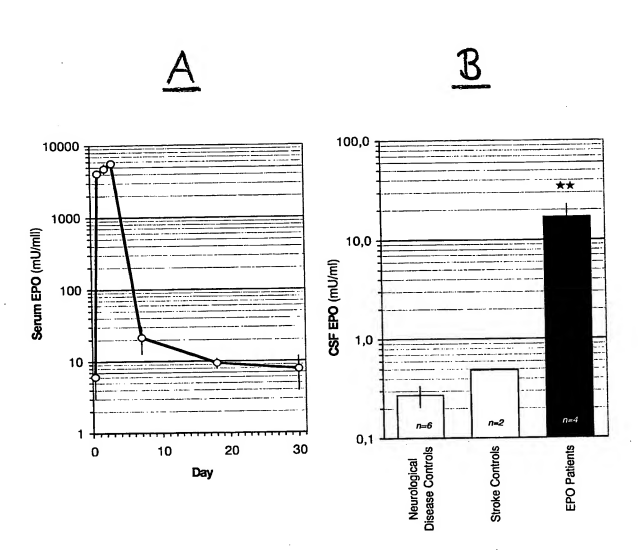


Fig.1

1 / 2 ERSATZBLATT (REGEL 26)

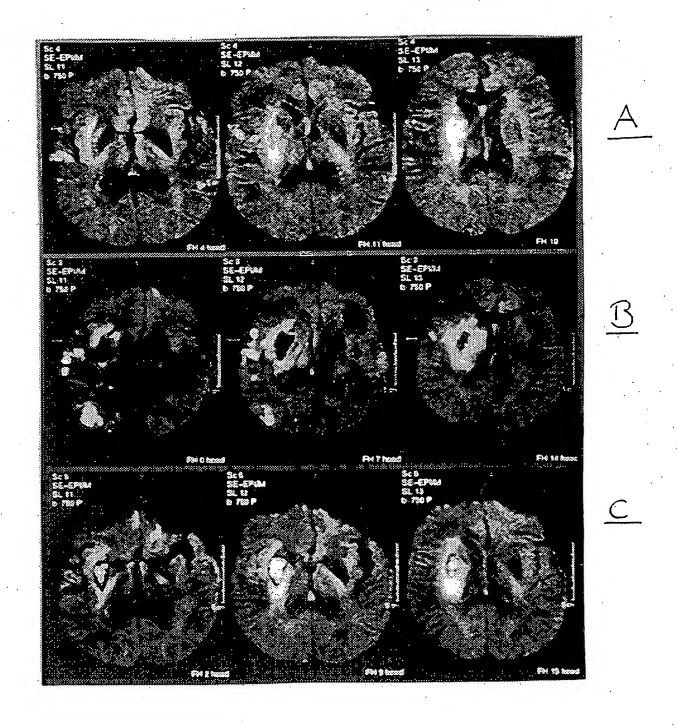


Fig. 2

2 / 2 ERSATZBLATT (REGEL 26)

PCT

WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 7:

A61K 38/18, A61P 9/10

A3 (11) In

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 00/35475

(43) Internationales

Veröffentlichungsdatum:

22. Juni 2000 (22.06.00)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP99/09864

(22) Internationales Anmeldedatum:

13. Dezember 1999

(13.12.99)

(30) Prioritätsdaten:

198 57 609.9

14. Dezember 1998 (14.12.98) DE

(71)(72) Anmelder und Erfinder: EHRENREICH, Hannelore [DE/DE]; Valentinsbreite 21, D-37077 Göttingen (DE). GLEITER, Christoph [DE/DE]; Am Unteren Herrlesberg 5, D-72074 Tübingen (DE).

(74) Anwalt: PFENNING MEINIG & PARTNER GBR; Mozartstrasse 17, D-80336 München (DE). (81) Bestimmungsstaaten: AE, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW, ARIPO Patent (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

(88) Veröffentlichungsdatum des internationalen Recherchenberichts: 19. Oktober 2000 (19.10.00)

(54) Title: METHOD FOR THE TREATMENT OF CEREBRAL ISCHAEMIA AND USE OF ERYTHROPOIETIN OR ERYTHROPOIETIN DERIVATIVES FOR THE TREATMENT OF CEREBRAL ISCHAEMIA

(54) Bezeichnung: VERFAHREN ZUR BEHANDLUNG VON CEREBRALEN ISCHÄMIEN SOWIE VERWENDUNG VON ERYTHROPOIETIN ODER ERYTHROPOIETIN-DERIVATEN ZUR BEHANDLUNG VON CEREBRALEN ISCHÄMIEN

(57) Abstract

The invention relates to a method for the treatment of cerebral ischaemia and to an agent for the treatment of cerebral ischaemia, notably in humans, of the kind seen, for example, in stroke patients. Surprisingly it was found that the peripheral administration of erythropoietin to ischaemic cerebral tissue has a marked protective effect. Erythropoietin dramatically reduces the area of permanently damaged cerebral tissue, notably in the penumbra, in comparison to results obtained with conventional measures without administration of erythropoietin.

(57) Zusammenfassung

Die vorliegende Erfindung bezieht sich auf ein Verfahren zur Behandlung von cerebralen Ischämien sowie auf ein Mittel zur Behandlung cerebraler Ischämien insbesondere des Menschen, wie sie beispielsweise bei Schlaganfallpatienten auftreten. Überraschend wurde gefunden, daß die periphere Gabe von Erythropoietin auf das von der Ischämie betroffene cerebrale Gewebe einen ausgeprägt protektiven Effekt aufweist. Erythropoietin bewirkt dabei, daß der Bereich des dauerhaft geschädigten cerebralen Gewebes, insbesondere in der Penumbra, dramatisch verkleinert wird gegenüber herkömmlichen Maßnahmen bei cerebraler Ischämie ohne Erythropoietingabe.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AM AT AU	Armenien	FI			Lesotho		
		4.4	Finnland	LT	Litauen	SI SK	Slowenien Slowakei
ΔII	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
7.0	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
AZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
BJ	Benin	1E	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MW	Malawi	US	•
CA	Kanada	IT	Italien	MX	Mexiko	US	Vereinigte Staaten von Amerika
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CG	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neuseeland	zw	Jugoslawien
CM	Kamerun		Korea	PL	Polen	ZW.	Zimbabwe
CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CU	Kuba	KZ	Kasachstan	RO	Rumānien		
CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DE	Deutschland	LI	Liechtenstein	SD	Sudan		
DK	Dänemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		•
EE	Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Intc. .ional Application No PCT/EP 99/09864

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 A61K38/18 A61P9/10

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) $IPC \ 7 \ A61K \ C07K$

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

EPO-Internal, WPI Data, PAJ, BIOSIS, MEDLINE, CHEM ABS Data, EMBASE, SCISEARCH

Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of	the relevant passages	Relevant to claim No
A	RUSCHER K ET AL: "Erythropoineurons from oxygen/glucose dinduced cell death." SOCIETY FOR NEUROSCIENCE ABST vol. 24, no. 1-2, 1998, page XP000923282 28th Annual Meeting of the Soneuroscience, Part 1;Los Ange California, USA; November 7-1, ISSN: 0190-5295 the whole document	eprivation RACTS, 298 ciety for les,	1-24
X Furth	ner documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed i	n annex.
Special ca	tegories of cited documents :		
"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filling date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed		"T" later document published after the inter or priority date and not in conflict with to cited to understand the principle or the	he application but
consid "E" earlier of filing d "L" docume which is citation "O" docume other n "P" docume	ate nt which may throw doubts on priority claim(s) or s cited to establish the publication date of another or other special reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or neans nt published prior to the international filing date but	"X" document of particular relevance; the cl cannot be considered novel or cannot involve an inventive step when the doc "Y" document of particular relevance; the cl cannot be considered to involve an inv document is combined with one or moi ments, such combination being obviou in the art.	pe considered to urment is taken alone aimed invention entive step when the e other such docu- s to a person skilled
consid E" earlier of filing d L" docume which is citation O" docume other n P" docume later th	ate nt which may throw doubts on priority claim(s) or s cited to establish the publication date of another or other special reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or neans nt published prior to the international filing date but	"X" document of particular relevance; the cl cannot be considered novel or cannot involve an inventive step when the doc "Y" document of particular relevance; the cl cannot be considered to involve an inv document is combined with one or mon ments, such combination being obviou in the art.	pe considered to urment is taken alone aimed invention entive step when the e other such docu- s to a person skilled amily
consid "E" earlier of filling d "L" docume which i citation O" docume other n P" docume later th	ate nt which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another is or other special reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or neans nt published prior to the international filing date but an the priority date claimed	"X" document of particular relevance; the cl cannot be considered novel or cannot involve an inventive step when the doc "Y" document of particular relevance; the cl cannot be considered to involve an inv document is combined with one or mol ments, such combination being obviou in the art. "&" document member of the same patent for	pe considered to urment is taken alone aimed invention entive step when the e other such docu- s to a person skilled amily

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Intic donat Application No PCT/EP 99/09864

Category Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages A SAKANAKA M ET AL: "In vivo evidence that erythropoietin protects neurons from ischemic damage" PROC NATL ACAD SCI USA, vol. 95, April 1998 (1998-04), pages 4635-4640, XP002142085 cited in the application the whole document A BUNDESVERBAND DER PHARMAZEUTISCHEN INDUSTRIE E.V.: "Rote Liste 1998" 1998, AULENDORF/WURTT., EDITION CANTOR.; DE XP002142086 NeoRecormon-Fachinfo-Service 08045	1-24
erythropoietin protects neurons from ischemic damage" PROC NATL ACAD SCI USA, vol. 95, April 1998 (1998-04), pages 4635-4640, XP002142085 cited in the application the whole document A BUNDESVERBAND DER PHARMAZEUTISCHEN INDUSTRIE E.V.: "Rote Liste 1998" 1998, AULENDORF/WURTT., EDITION CANTOR.; DE XP002142086	
INDUSTRIE E.V.: "Rote Liste 1998" 1998 , AULENDORF/WURTT., EDITION CANTOR.; DE XP002142086	1-24
A PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 018, no. 001 (C-1148), 6 January 1994 (1994-01-06) & JP 05 246885 A (CHUGAI PHARMACEUT CO LTD), 24 September 1993 (1993-09-24) abstract	1-24
WO 97 14307 A (ST ELIZABETH S MEDICAL CENTER) 24 April 1997 (1997-04-24) page 4, line 12 -page 5, line 22 claims 1-3,9-11	1-24
DEL MASTRO L ET AL: "Strategies for the use of epoetin alfa in breast cancer patients" ONCOLOGIST, vol. 3, no. 5, 1998, pages 314-318, XP000923283 cited in the application the whole document, in particular the abstract and the commentary	1-24
MARTI H H ET AL: "Protective role of erythropoietin in brain ischemia." PHYSIOLOGICAL RESEARCH, vol. 48, no. SUPPL. 1, 1999, page S14 XP000923284 Second Congress of the Federation of European Physiological Societies and Czech Physiological Society; Prague, Czech Republic; June 30-July 4, 1999 ISSN: 0862-8408 the whole document	1-24

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inte ional Application No

Information on patent family members			PCT/EP 99/09864		
Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)		Publication date	
JP 05246885 A	24-09-1993	NONE			
WO 9714307 A	24-04-1997	AU 745489 EP 088334 JP 1151436	13 A	07-05-1997 16-12-1998 07-12-1999	
				•	

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

ionales Aktenzeichen PCT/EP 99/09864

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 7 A61K38/18 A61P9/10

C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) IPK - 7 - A61K - C07K

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

EPO-Internal, WPI Data, PAJ, BIOSIS, MEDLINE, CHEM ABS Data, EMBASE, SCISEARCH

Α .	RUSCHER K ET AL: "Erythropoieti		
}	neurons from oxygen/glucose deprinduced cell death." SOCIETY FOR NEUROSCIENCE ABSTRACE Bd. 24, Nr. 1-2, 1998, Seite 298 XP000923282	ivation TS	1-24
	28th Annual Meeting of the Socie Neuroscience, Part 1;Los Angeles California, USA; November 7-12, ISSN: 0190-5295 das ganze Dokument	•	
.		-/	
1			
		•	·
χ Weiter entriel	re Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu imen	X Siehe Anhang Patentfamilie	· .
'A" Veröffentl aber nicl 'E" älteres De	Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen lichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, ht als besonders bedeutsam anzusehen ist okument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen adatum veröffentlicht worden ist	*T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem oder dem Prioditätsdatum veröffentlicht Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur Erindung zugnndeliegenden Prinzips Theorie angegeben ist	worden ist und mit der zum Verständnis des der oder der ihr zugrundeliegenden
L" Veröffentli scheiner anderen soll oder ausgefül	ichung, die geeignet ist, einen Prloritätsanspruch zweifelhaft er- n zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie nt)		hung nicht als neu oder auf chtet werden tung; die beanspruchte Erfindung ait benihend betrachtet
eine ben P° Veröffenti	ichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, utzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht ichung, die vor dem internationalen Armededatum, aber nach nspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist	werden, wenn die Veröffentlichung mit i Veröffentlichungen dieser Kategorie in V diese Verbindung für einen Fachmann i *&* Veröffentlichung, die Mitglied derselben	Verbindung gebracht wird und naheliegend ist
atum des Ab	schlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Rec	herchenberichts
	Juli 2000	24/07/2000	
	stanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340–2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax: (+31-70) 340–3018	Bevollmächtigter Bediensteter Stein, A	

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Inte .onales Aktenzeichen
PCT/EP 99/09864

C.(Fortsetzung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN				
egone° Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe	der in Betracht kommenden Teile Betr. Anspruch Nr.			
SAKANAKA M ET AL : "In vivo evide erythropoietin protects neurons fr ischemic damage" PROC NATL ACAD SCI USA, Bd. 95, April 1998 (1998-04), Seit 4635-4640, XP002142085 in der Anmeldung erwähnt das ganze Dokument	om.			
BUNDESVERBAND DER PHARMAZEUTISCHEN INDUSTRIE E.V.: "Rote Liste 1998" 1998 , AULENDORF/WURTT., EDITION C DE XP002142086 NeoRecormon-Fachinfo-Service 08045	ANTOR.;			
PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 018, no. 001 (C-1148), 6. Januar 1994 (1994-01-06) & JP 05 246885 A (CHUGAI PHARMACEU LTD), 24. September 1993 (1993-09- Zusammenfassung	T CO 24)			
WO 97 14307 A (ST ELIZABETH S MEDI CENTER) 24. April 1997 (1997-04-24 Seite 4, Zeile 12 -Seite 5, Zeile Ansprüche 1-3,9-11)			
DEL MASTRO L ET AL: "Strategies for use of epoetin alfa in breast cancerpatients" ONCOLOGIST, Bd. 3, Nr. 5, 1998, Seiten 314-318 XP000923283 in der Anmeldung erwähnt das ganze Document, insbesondere de Zusammenfassung und der Kommentar	er .			
MARTI H H ET AL: "Protective role erythropoietin in brain ischemia." PHYSIOLOGICAL RESEARCH, Bd. 48, Nr. SUPPL. 1, 1999, Seite SXP000923284 Second Congress of the Federation of European Physiological Societies an Physiological Society; Prague, Czech Republic; June 30-July 4, 1999 ISSN: 0862-8408 das ganze Dokument	S14 of od Czech			

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Inti onales Aktenzeicnen
PCT/EP 99/09864

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokumen	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
JP 05246885	24-09-1993	KEINE	
WO 9714307	24-04-1997	AU 7454896 A EP 0883343 A JP 11514366 T	07-05-1997 16-12-1998 07-12-1999

Formblatt PCT/ISA/210 (Anhang Patentfamilie)(Juli 1992)

THIS PAGE BLANK (USPTO)